

(11) Publication number :

57-095803

(43) Date of publication of application: 14.06.1982

(51) Int. CI.

C01B 3/06 // B01J 23/56 B01J 23/89

(21)Application number : 55-170238

(71) Applicant : BABCOCK HITACHI KK

(22) Date of filing:

04. 12. 1980

(72) Inventor: OTA MASAO

KATO YASUYOSHI KONISHI KUNIHIKO IMAHASHI ATSUKO

## (54) PRODUCTION OF HYDROGEN

## (57) Abstract:

PURPOSE: To inexpensively produce high purity hydrogen at a relatively low temp. by bringing a reducing gas contg. CO or hydrocarbon into contact with a substance prepared by adding a Pt group element to a transition metallic oxide and bringing steam into contact with the substance.

CONSTITUTION: A reducing gas contg. CO or hydrocarbon is brought into contact with a substance prepared by adding a Pt group element to 1 kind of transition metallic oxide selected from Mo, W, V, U, Fe and Ni oxides. The substance after the contact with the reducing gas is then brought into contact with steam to generate gaseous hydrogen. When the gas as starting material contains oxygen and steam, the reaction yield is lowered. Accordingly, when the hindering components are contained in the treating gas, it is preferable to remove them in a pretreatment process. Since such a highly active catalyst is used in this method, the preferred reaction temp. of the process is 300W500° C.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

# (B) 日本国特許庁 (JP)

即特許出願公開

# @公開特許公報(A)

昭57—95803

⑤Int. Cl.³
C 01 B 3/06
// B 01 J 23/56
23/89

識別記号

庁内整理番号 7059—4G 7624—4G 6674—4G ◎公開 昭和57年(1982)6月14日

発明の数 1 審査請求 有

(全 4 頁)

## 日水素の製造方法

②特 願 昭55-170238

②出 願 昭55(1980)12月4日

⑩発 明 者 大田雅夫

呉市宝町3番36号パブコツク日

立株式会社呉研究所内

②発 明 者 加藤泰良

呉市宝町3番36号バブコツク日

立株式会社吳研究所内

仰発 明 者 小西邦彦

呉市宝町3番36号バブコツク日

立株式会社吳研究所內

**⑩**発 明 者 今橋敦子

呉市宝町3番36号バブコック日

立株式会社呉研究所内

の出 願 人 バブコック日立株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6

番2号

ゆ代 理 人 弁理士 川北武長

#### 明 細 理

1. 発明の名称

水素の製造方法

2.特許請求の範囲

(1) 一酸化炭素または炭化水素を含む還元性ガスを、モリプテン、タンクステン、パナシウム、ウラン、鉄、およびニッケルからなる群から選ばれた少くとも一種の選移金属の酸化物に白金族元素を添加した物質と接触させる工程と、設選元性ガス接触処理後の物質と水蒸気とを接触させて水素ガスを発生させる工程とを含むことを等数とする水素の製造方法。

②特許請求の範囲第1項において、原科ガス中に含まれる酸素、水蒸気等の反応妨害成分を低減除去するための前処理工程を含むことを特徴とする水業の製造方法。

③特許請求の範囲第1項または第2項において、前記工程を300℃ないし500℃の温度条件下で行うことを特徴とする水業の製造方法。

本発明は水素の製造方法に係り、特に一酸化炭 素または炭化水素を用いて水素を製造する方法に 関する。

水器は化学工業の重要な原料の一つであり、需要が大きい上に、近年、重領油の水派脱硫や石炭の液化あるいは石炭のガス化といつた水器を多量に消費するプロセスの開発によって、安価で高純度の水器の需要が大幅に増大している。

$$C_{2}H_{5} + 3H_{2}O \rightarrow 3CO + 6H_{2}O$$
 (1)

$$3CO + 3H_2O \rightarrow 3H_2 + 3CO_3$$
 (2)

しかしながら、このプロセスにおいては,800℃と

(1)

いう高温の反応条件を必要とし、このため装置材料には耐熱鋼のような高級材料が必要となり、また、水素の積製のため、反応終了後のガスから未反応成分、水蒸気、 炭酸ガス等の分離操作が必要となり、ブロセスは複雑なものとなる。

また、次式(3)に例示する芳香族炭化水業生成反 応においても多量の水素が剛生するが、水泵はあくまで剛生物であり、水素の増量だけを目的とす るものではない。

 $C_4H_{12} \rightarrow C_4H_4 + 3H_2$ 

一方、水を原料とする方法においては、古くは 電気分解や水蒸気-鉄反応による方法等が採用さ れてきたが、これらは多量のエネルギを必要とす るため、現在では殆んと実施されていない。

このような事情から少ないエネルギにより、高 率で簡単な水素の製造方法の開発が選まれてい た。

本発明の目的は、上記した従来技術の欠点をなくし、比較的低温度において、COまたは炭化水素と水蒸気とから、高純度の水素を製造する方法

ような炭化水器によつて容易に選元され、次いでこれを水蒸気と接触させると速やかに反応して水器を発生し、自からは酸化される。

本発明において、白金族元素を添加する盗移金 馬の酸化物としては、Ma、W、V、U、Fa、Ni、 の酸化物があげられるが、これらと均等とみなさ れる他の選移金銭の酸化物でもよい。

上記触媒の製造に用いる金属酸化物原料はどのようなものでも使用でき、また白金族元素の原料も硝酸塩、塩化物、カルボニル、有機酸塩等、いずれであつても使用可能である。上記触媒は、上記の金属酸化物と白金族元素を例えば硝酸水溶液中で混合した後、蒸菇乾固し、焼成した後、得られた粉末を成形し、さらに所定の粒度に粉砕することによつて得られる。

を提供することにある。

本発明者等は、300℃ないし500℃の温度 域において、積々の金属酸化物を触媒に用い、澄 元性ガスおよび水蒸気との反応によつて水素を合 成する方法を検討したところ、モリプデン(Mo)、 タンクステン(W)、パナジウム(Y)、ウラン (U)、鉄(Fi)、ニッケル(Ni)等の超移金属 酸化物にロジウム(RA)のような白金族元象を添 加した触媒が高い活性を示すことを見出し、鋭意 研究の結果、本発明に到達したものである。

すなわち、本発明は、Ma W、V、U、FおよびN等からなる超移金腐敗化物解から選ばれた1 個以上の酸化物にロジウム(RL)で代設される白金族元素を添加した物質(放媒作用が強いので、以下、触媒と称す)をCOまたは炭化水素と反応させ、次いでこれを水蒸気と接触させて水素を得るようにしたものである。

上記のように例えばロジウムを添加した選移金 腐敗化物は、ロジウムの作用により、例えば 300 ℃以上の温度条件において C O またはヘキサンの

(4)

次に本発明方法を図面によりさらに詳細に説明 する。

本発明は原料ガスとしてCOまたは炭化水器のような還元性ガスを用いるが、このような原料ガス中に酸器(O2)や水蒸気(H2O)が含まれると、

本発明においては、上記のように高活性の触媒を用いるので、プロセスの反応温度は300℃以上、通常は300~500℃でよい。

以下、本発明を実施例により具体的に説明する。. 実施例1

第1安に示す A ~ K の触媒を次のように調製し

#### 実施例2

Oz1 0 %、 HzO 1 0 %、 残 C 0 から成る模擬ガスを合成し、 このガスと触媒 A とを実施例 1 と同様にして接触させた。その結果、 Hoは発生しなかつた。

## 突施例 3

バブラを備えたガラス製容器にビロガロール水溶液を入れた酸素トラツブと、氷水中にU字管を受賞した水蒸気トラツブとを配列した系を設け、これに実施例2の合成ガスを14/mの割合で導いて処理した後、実施例2と同様に触媒Aと接触させた。その結果、16.2 m mod の Hzを発生させることができた。

### 事筋例 4

実施例1の反応温度400℃を300℃ および500℃にそれぞれ変え、触媒Aを用いて実施例1と同様の試験をした。結果を第2要に示した。

**鐵 2 男** 

反応温度(℃) (	300   400	5001
COの反応替(m moe)	9.5 1.6.4	1 9 8
H2発生量 (m mot)	9.1 17.0	19.5

(9)

た。すなわち、各触媒に示した酸化物 5 0 8 を白金族元素 1 8 / 4 を含む硝酸水溶液 5 0 0 配と混合し、水分および酸を蒸発乾固させる。引き促き空気中で 5 0 0 ℃で 2 時間焼成し、 得られた粉末を油圧プレスで直径 1 0 ㎜、 長さ 5 ㎜の大きさに成形した 茨、 1 0 ないし 2 0 メッシュの大きさに粉砕し、水紫気流中で 4 5 0 ℃、 1 時間の避元処理を施した。

これらの触媒をそれぞれ 509 用い、 400 で において  $CO_2$  0 n mod e 1 秒間接触させ、炭酸ガス  $(CO_2)$  の生成量を測定した。 次いで、 触媒を 100 m mod の水蒸気と 1 秒間接触させ、 発生した水素  $(H_2)$  の量を測定した。これらの実験結果も併せて第 1 委に示した。

金族元素COの反

触媒	酸化物	白金族含有量	元 激 (1815)	COの反応数 (mmot)	出2発生量
A	MoU,	RA	1	1 6. 4	17.0
В	WO:	RA	1	1. 5. 0	1 4.8
С	V,0,	RA	1	1 8. 3	1 8.0
D	υ,0,	RA	1	1 7, 0	1 7. 9
E	Fe,0,	RA	1	1 0.8	1 0. 1
F	NfO.	RAS	1	1. 2. 0	1 2, 1
G	MoO3	Ric	1	9. 1	9, 0
H	M <sub>o</sub> O <sub>2</sub>	Pu	1	5. 7	5, 4
I	M <sub>o</sub> O <sub>3</sub>	0,	1	1. 2.	1. 3
J	$M_0O_3$	Ι +	1	2. 0	1, 9
K	MOO3	Pt	1	2. 7	2.8

(8)

## 実施例 5

実施例 I において、COの代りにブロバンを用い、触媒 A について同様の 試験をした。その結果、2 3 m mo f の H₂を 発生させることができた。この結果、ブロバンで代表される炭化水素についても本発明を適用できることが 判つた。

以上、本発明によれば、300~500℃とい 5低温領域において、COまたは炭化水器と水蒸 気から簡単な方法で水器を効率よく製造すること ができる。

## 4.図面の簡単な説明

第1図は、本発明を実施する基本プロセスのフローを示すプロック図、第2図は、処置ガスの前処理、すなわち酸素除去および水分除去工程を含む本発明のプロセスのフローを示すプロック図である。

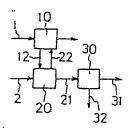
1 … 還元ガス導入ライン、 2 … 水蒸気導入ライン、 1 0 … 遠元反応器、 2 0 … 水素発生反応器、 3 0 … 水分離器、 3 1 … 水素取出ライン。

代理人 弁理士 川 北 武 長

(10)

特開昭57-95803 (4)

第12



第 2 図

